

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**РІАБАЛ**

**Склад лікарського засобу:**

дюча речовина: prifinium bromide;

1 таблетка містить прифінію броміду 30 мг;

допоміжні речовини: лактози моногідрат, крохмаль картопляний, повіден К-30, кремнію діоксид колоїдний безводний, магнію стеарат, натрію кроскармелоза, еритрозин (Е 127); оболонка: Instacoat Aqua II (IA-II-30107).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою, рожевого кольору.

**Назва і місце знаходження виробників.**

Аль-Хікма Фармасьютикалз,

а/с 182400, Амман 11118, Йорданія;

Зе Араб Фармасьютикал

Менуфекчурінг Ко. Лтд.,

Салт-Йорданія, п/с 42.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при функціональних шлунково-кишкових розладах. Синтетичні антихолінергічні засоби, група четвертинних амонійних сполук. Код ATC A03AB18.

Ріабал викрівкою блокує периферичні м-холінерцептори слизової оболонки травного тракту, жовчовивідніх і сечовивідніх шляхів та матки. Ріабал не проникає крізь гематоенцефалічний бар'єр.

Викрівкою блокуючи м-холінерцептори, Ріабал робить їх нечутливими до ацетилхоліну, що утворюється на закінченнях постганглюлярних парасимпатичних нервів. Наслідком цього є зниження тонусу гладкої мускулатури стравоходу, кишечнику, жовчного ікұра, жовчних протоків, сечовивідних шляхів та матки, а також зниження секреції соляної кислоти, пепсину, зменшення зовіншньосекреторної активності підшлункової залози. При тривалому застосуванні Ріабал не впливає негативно на функцію печінки, нирок, кровотворної тканини.

Препарат слабко абсорбується з травного тракту.Період напіввиведення становить 2,13 години. Кліренс сироватки та нирковий кліренс становить 12,5 та 5,8 мл/хв/кг відповідно. Виводиться з фекаліями та сечою.

**Показання для застосування.**

Біль, пов'язаний зі спазмами та підвищеною перистальтикою травного тракту: при гастріті, виразці шлунка та дванадцятипалої кишки, ентеріті, коліті, після гастректомії.

Біль, пов'язаний зі спазмами та дискинезією жовчовивідніх протоків: при холецтиті, жовчнокам'яній хворобі. Біль при панкреатиті.

Біль при спазмах сечовивідного тракту: при наявності конкрементів у сечовому тракті, тенезмах сечового міхура, цистіті, піеліті.

Призначають перед ендоскопікою шлунка та шлунково-кишковою рентгенографією.

Призначають при дисменореї.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до прифінію броміду або до будь-якого компонента препарату. Глаукома, інтертрофія простати III ступеня, гостра затримка сечовипускання.

**Належні заходи безпеки при застосуванні.**

Прийом препаратів з антихолінергічною дією може привести до підвищення внутрішньоочного тиску.

З обережністю препарат застосовують при наявності таких захворювань: з боку серцево-судинної системи – миготлива аритмія, тахікардія, хронічна серцева недостатність, міотральний стеноуз, артеріальна гіпертензія, гостра кровотеча, при яких збільшення частоти серцевих скорочень може бути небажаним; при наявності тиреотоксикозу, підвищеної температури тіла, рефлюкс-зофагії та грижі стравохідного відділу діафрагми із рефлюкс-зофагітом, ахалазії та стенозу воротаря, атонії кишечнику у хворих літнього віку або ослаблених хворих, паралітичної непроходимості кишечнику, пеїнкової або ниркової недостатності; хронічних захворюваннях легень, особливо у дітей молодшого віку та ослаблених хворих; міастенії, вегетативний нейропатії, гестозу; ушкодженні мозку у дітей, хворобі Дауна, центральному паралічу у дітей.

У хворих із гіпертрофією простати знижується частота сечовипускання та підвищується максимальний об'єм сечового міхура, що призводить до посилення дизури.

За даними УЗД, діаметр конкрементів у сечовивідніх шляхах не має перевищувати 10 мм.

Препарат містить лактозу, тому його не слід призначати пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, дефіцитом лактази або синдромом глукозо-галактозної мальабсорбції.

**Особливі застереження.**

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Немас противоказань для прийому препарату у період вагітності або годування груддю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.**

Зазвичай препарат не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами, але у чутливих хворих можливе виникнення небажаних реакцій з боку органів зору (затуманення зору, порушення акомодації). Тому при лікуванні Ріабалом слід дотримуватися обережності при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами до з'ясування індивідуальної чутливості пацієнта.

**Діти.**

Препарат застосовують дітям від 6 років. Дітям віком до 6 років препарат застосовують у формі сиропу.

**Способ застосування та дози.**

Таблетки Ріабалу застосовують перорально.

Дітям віком 6-12 років – по 15-30 мг 2-3 рази на добу.

Дітям від 12 років та дорослим – по 30-60 мг 3 рази на добу.

При гостром різкому болю дорослим можна призначати 90 мг за 1 прийом.

У разі необхідності застосування прифінію броміду у дозі 15 мг призначають препарат у відповідному дозуванні або у формі сиропу.

**Передозування.**

**Симптоми:** при перевищенні середньої терапевтичної дози у 100 разів можливі галюцинації, кураподібний ефект (пригнічення дихання).

**Лікування:** промивання шлунка, застосування слабкого сольового розчину, щоб викинути юшко. Внутрішньовенно або підшкірно вводять 1-2 мг фізостигміну саліцилату для контролю випливу антихолінергічних засобів на центральну та периферичну нервову систему. У разі необхідності проводять штучну вентиляцію легень.

**Побічні ефекти.**

В осіб з підвищеною чутливістю рідко можливі прояви алергічних реакцій.

З боку шкіри: ангіоневротичний набряк, крапив'янка, гіперемія, висипання, свербіж, почервоніння шкіри.

У поодиноких випадках можливе виникнення таких побічних ефектів:

з боку органів зору: порушення акомодації, затуманення зору;

з боку травного тракту: сухість у роті, запор, нудота;

з боку серцево-судинної системи: приливи, тахікардія, підвищення артеріального тиску, відчуття серцебиття;

з боку нервової системи: тремор, головний біль, слабкість;

з боку сечовивідної системи: затримка сечовипускання.

Ці побічні реакції мінають при зниженні дози або після відміни препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Холінолітична дія препарату може потенціюватися при одночасному застосуванні антигістамінних засобів, трицикліческих антидепресантів, нейролептиків групи похідних фенотазину, дизопіраміду.

Посилює дію наркотичних аналгетиків, антидепресантів, антипсихотичних лікарських засобів, нейролептиків, протипаркінсонічних та М-холіноблокуючих засобів.

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.